WELTORGANISATION FÜR INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFEN



INTERNATIONALE ZUSAMMENARI	BEIT .	AUF WO 9605821A1
(51) Internationale Patentklassifikation ⁶ : A61K 31/335, 9/127	A1	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 96/0582: (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 29. Februar 1996 (29.02.96
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DE (22) Internationales Anmeldedatum: 18. August 1995 (CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT
(30) Prioritätedaten: P 44 30 593.1 20. August 1994 (20.08.94) (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US) BELBRÜCK-CENTRUM FÜR MOLEKULAREN [DEDER, Rober-Rossle-Strasse 10, D-13128 Berl): MA	IN
(72) Erfinder; und (73) Erfinder/Amelder (nur für US): RESZKA, Regine (73) Erfinder/Amelder (nur für US): RESZKA, Regine (74) Reginerister (14) Erfinder/Amelder (DE), B. Martin [DE/DE]: Kartlucer Strasse 19, D-1010 (DE): FICHTNER, Iduna [DE/DE]: Amelde D-13125 Berlin (DE). WARNIKE, Gemon Freudenstüdter Strasse 12, D-79102 Freiburg (DE)	RAND Freibu trasse [DE/DE).	L. 128 7. 7. 131:
(74) Anwalt: BAUMBACH, Fritz; Biotez Berlin-Buch Patentstelle, Robert-Rössle-Strasse 10, D-1312 (DE).		

(54) Title: LIPOSOME-ENCAPSULATED TAXOL, ITS PREPARATION AND ITS USE

(54) Bezeichnung: LIPOSOMAL VERKAPSELTES TAXOL, SEINE HERSTELLUNG UND SEINE VERWENDUNG

(57) Abstract

The fields of application of the invention are medicine and the pharmaceutical industry. The aim of the invention is to produce liposome-encapsulated taxol with a high taxol concentration and high stability and hence a high therapeutic effect. The invention involves the development of specific forms of taxol encapsulation and the use of these, optionally in combination with other substances, in the treatment of various types of tumour. The liposome-encapsulated taxol is characterized in that it is prepared by high-pressure homogenization or by aerosol formation. An exemple is the use in combination with liposome-encapsulated carboplatinum in aerosol form in the treatment of lung metastases.

(57) Zusammenfassung

Anwendungsgebiete der Erfindung sind die Medizin und die pharmazeutische Industrie. Die Erfindung hat das Ziel, liposomal verkanseltes Taxol mit hohem Taxolanteil und höherer Stabilität, damit erhöhter therapeutischer Wirksamkeit, zur Verfügung zu stellen. Die Aufgabe besteht darin, spezifische Formen der Verkapselung von Taxol zu entwickeln und diese, ggf. in Kombination mit anderen Substanzen, zur Behandlung unterschiedlicher Tumorarten einzusetzen. Das liposomal verkapselte Taxol ist dadurch gekennzeichnet, daß es durch Hochdruckhomogenisierung bzw. durch Aerosolbildung erzeugt wurde. Ein Beispiel ist die Anwendung in Kombination mit liposomal verkapseltem Carboplatin in Aerosolform gegen Lungenmetastasen.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

^1	Osterreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE.	
BE	Belgien	GN	Guinea	NL.	Niger
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Niederlande
BG	Bulgarien	HU	Ungaro	NO	Norwegen
BJ	Benin	IE	Irland	NZ	Neuseeland
BR	Brasilien	IT		PL	Polen
BY	Belarus	JP	Italien	PT	Portugal
CA	Kanada		Japan	RO	Rumanien
CF		KE	Kenya	RU	Russische Föderation
	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	ш	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxembure	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Tadschikistan
DK	Dänemark	MD	Republik Moldau		Trinidad und Tobago
ES	Spanien	MG	Madagaskar	UA	Ukraine
FI	Finnland	ML		US	Vereinigte Staaten von Amerika
FR	Frankreich		Mali	UZ	Usbekistan
		MN	Mongolei	VN	Vietnam

WO 96/05821 PCT/DE95/01163

Liposomal verkapseltes Taxol, seine Herstellung und seine Verwendung

Beschreibung

Die Erfindung betrifft liposomal verkapseltes Taxol, seine Herstellung und seine Verwendung. Anwendungsgebiete der Erfindung sind die Medizin und die pharmazeutische Industrie.

Taxol ist ein in der Rinde verschiedener Eibenarten (Taxazeen) vorkommender Naturstoff, der aus diesen Rinden [J. Amer. Chem. Soc., 93:2325 (1971)] bzw. neuerdings auch durch chemische Synthese [J. Amer. Chem. Soc., 1110:5917-5919 (1988)] gewonnen werden kann. Taxol verfügt im Vergleich zu bisher bekannten Zytostatika über einen völlig neuartigen Wirkmechanismus [Ann. NY. Acad. Sci. 466:733-744 (1986); Sartorelli, A. (ed.): Molecular Actions and Targets for Cancer Chemotherapeutic Agents. Academic Press, New York, 1981, pp. 483-507]. Die Substanz fördert die Polymerisation der Mikrotubuli aus Tubulindimeren und stabilisiert die Mikrotubuli durch Hemmung ihrer Depolymerisation. Weiterhin kommt es zu einer abnormen Anordnung und Bündelung von Mikrotubuli während des gesamten Zellzykluses, was zur Bildung multipler mikrotubulärer Teilungssterne während der Mitose und damit zur Hemmung der normalen dynamischen Reorganisation des mikrotubulären Netzwerkes führt. Da dadurch die vitale Zellfunktion in der Interphase und während der Mitose entscheidend beeinflußt wird, zeigt Taxol eine deutliche antineoplastische Aktivität gegen verschiedene Tumoren, u.a. gegen implantierte B16-Melanome, P388-Leukämie und gegen humane Mammatumoren.

Die Anwendbarkeit von Taxol ist durch seine geringe Wasserlöslichkeit stark eingeschränkt. Lösungsvermittler wie Cremophor (polyethoxyliertes Castoröl) und Alkohol verbessern die Löslichkeit, führen jedoch bei der Anwendung zu

WO 96/05821 2 PCT/DE95/01163

erheblichen Nebenwirkungen, z.B. zu anaphylaktoiden Reaktionen. Die Verdünnung solcher Lösungen mit physiologischer Kochsalzlösung zur Applikation hat den Nachteil, daß Taxol in physiologischer Kochsalzlösung keine ausreichende Stabilität (maximal 24 Stunden) besitzt. Eine dosislimitierende Nebenwirkung ist die Myelosuppression in erster Linie die Neutropenie [Semin. Oncol. 19:646-662 (1992)]. Liposomen bieten aufgrund ihres amphiphilen Charakters die Möglichkeit sowohl wasser- als auch lipidlösliche Substanzen einzuschließen bzw. zu inkorporieren.

Taxol als eine fast wasserunlösliche Substanz läßt sich mit hoher Effizienz in der Lipidphase von Liposomen geeigneter Zusammensetzung lösen, so daß die durch Cremophor EL beim Menschen beobachteten Toxizitäten einschließlich einer vermehrten Chylomikronenbildung nicht mehr auftreten sollte. Die therapeutische Effektivität von freiem, liposomal verkapseltem und nanopartikulärem Taxol werden an zwei Leukämien, der P388 und der L1210, in vitro verglichen. Während die Wachstumshemmung der P388-Zellen für alle 3 Arzneimittelformen gleich war, zeigte die L1210 eine größere Sensitivität gegenüber der nanopartikulären Form.

Bei Testung aller 3 Zubereitungen an der P388 in vivo (12,5 mg/kg/4 Tage) waren die freie und liposomale Form in ihrer therapeutischen Effektivität vergleichbar, während nanopartikuläres Taxol akute Toxizitäten hervorrief [J. Microencapsul. 7 (2):191-7 (1990]. In einer weiteren Studie wurde Taxol in freier und liposomaler Form hinsichtlich der Antitumoraktivität an zwei humanen Glioblastomen im Nude-Maus-Modell getestet (12,5 mg/kg/4 Tage). Beide Formen führten zu einer signifikanten Verringerung des Tumorwachstums [In-Vivo 6 (1):23-7 (992)]. Sharma et al. [Cancer Res. 53:5877-81 (1993)] und Straubinger et al. [J. Natl. Cancer Inst. Monographs 15:69-78 (1993)] berichten von einem signifikanten Antitumoreffekt von liposomalem Taxol (10-45 mg/kg) am murinen Taxol-resistenten Colon-26-Modell. In WO 93/18751 wird die Verkapselung von Taxol in Liposomen und

3

die Verwendung der erhaltenen Produkte zur Behandlung von Krebserkrankungen beschrieben. Bevorzugt wird eine Kombination dieser Behandlung mit Hyperthermie. Die hergestellten Taxol-Liposomen zeigen eine verbesserte Stabilität.

Bisher wurde ein Patent (WO 93/18751) angemeldet, in dem eine Vielzahl von Taxol-Liposomen-Kombinationen beansprucht wird, von denen insbesondere Vesikel mit positiver Ladung auf der Basis von Cardiolipin, Phosphatidylcholin und Cholesterol hergestellt und untersucht wurden. Das auf diese Weise verkapselte Taxol mußte jedoch in den Tierversuchen an vier aufeinanderfolgenden Tagen appliziert werden, da eine einmalige Gabe offensichtlich nicht zum gewünschten Antitumoreffekt führte.

Die Erfindung hat das Ziel, liposomal verkapseltes Taxol mit hohem Taxolanteil und höherer Stabilität, damit erhöhter therapeutischer Wirksamkeit, zur Verfügung zu stellen. Die Aufgabe besteht darin, spezifische Formen der Verkapselung von Taxol zu entwickeln und diese, ggf. in Kombination mit anderen freien bzw. liposomal verkapselten Substanzen, zur Behandlung unterschiedlicher Tumorarten und Lokalisationen einzusetzen. Im Vordergrund steht hierbei neben der möglichst einmaligen Applikation des liposomalen Taxols auch die Verhinderung des dosislimitierenden neutropenischen Effektes des unverkapselten Taxols z.B. durch Kombination mit liposomalem Carboplatin.

Die Aufgabe wird gemäß den Ansprüchen 1, 13, 14 und 16 gelöst, die Unteransprüche sind Vorzugsvarianten. Die Verkapselung wird erfindungsgemäß mittels Hochdruckhomogenisierung bzw. mittels Aerosolbildung durchgeführt.

Unsere eigenen Experimente umfassen Arbeiten zur Präparation und Charakterisierung verschiedener taxolhaltiger Liposomentypen unterschiedlicher Größe und Zusammensetzung (vgl. Ansprüche).

Gegenstand der Erfindung ist auch eine pharmazeutische Zubereitung, die das erfindungsgemäße, liposomal verkapselte Taxol und pharmazeutisch übliche Träger- und Zusatzstoffe enthält. Eine praktisch vorteilhaft einsetzbare Mischung enthält 0.98 mg Taxol in 50 mg Phosphatidylcholin (98% der eingesetzten Taxolmenge).

Die liposomale Verkapselung erfolgt durch Hochdruckhomogenisierung oder durch spontane Vesikelbildung. Im ersten Falle wird eine vorgefertigte Liposomen-Mischung in fester bzw. flüssiger Form mit Taxol vereinigt, nachfolgend mehrfach (bevorzugt 2 fach) bei 5-160 MPa homogenisiert und ggf. nachfolgend lyophilisiert.

Das Herstellungsverfahren zur Erzeugung einer Taxol-haltigen liposomalen Zubereitung mittels Hochdruckhomogenisation, sowie ggf. Freisetzung von Liposomen aus einer solchen Zubereitung umfaßt folgende Schritte:

 Fakultativ Herstellung eines Lipidfilms und Überführung desselben in eine Vormischung bestehend aus Membranbildnern und wäßrigem Medium: Herstellung eines dünnen, trockenen Lipidfilms durch Auflösen des Taxols zusammen mit den Membranbildnern in organischen Lösungsmitteln. Nachfolgend vollständige Entfernung der Lösungsmittel durch Evaporation ggf. durch Sprühtrocknung. Dispergieren des Lipidfilms nach Zugabe von wäßrigem Medium, z.B. durch Schütteln, Rühren, Kneten o.ä. ggf. unter erhöhter Temperatur (ca. 10 °C oberhalb der Phasenübergangstemperatur der Phospholipide).

2) Hochdruckhomogenisation:

Entweder die aus 1) erhaltene Vormischung oder alternativ ein Gemisch aus Lipid(en), Wasser und Taxol (ggf. grob dispergiert durch Rühren z.B. mittels eines Magnetrührers o.ä.) wird ein- oder mehrmals (jedoch nicht mehr als fünfziemal) der Hochdruckhomogenisation (z.B. mittels APV Gaulin Micron

Für die tierexperimentelle Prüfung wurden Liposomen nach Beispiel 1 eingesetzt. Es konnte u.a. an einem menschlichen Mamma-Karzinom (MaTu) gezeigt werden, daß diese Liposomenpräparation im Vergleich zum freien Taxol (4 Tage Therapie, je Tag 12,5 mg/kg) bereits nach einmaliger Applikation von 50 mg/kg eine verbesserte therapeutische Wirksamkeit bei geringerer Hämatotoxizität aufwies (Abb. 1+2).

Als Verkapselungsmittel werden verwendet

- a) ein natürliches, halbsynthetisches oder vollsynthetisches Amphiphil,
 wie ein Lipid, ein Tensid oder einen Emulgator,
- b) eine geladene Lipidkomponente und/oder eine gesättigte Lipidkomponente, eine Etherlipidkomponente,
- c) ein Polymer
- d) eine Trägerflüssigkeit und ggf. zusätzliche Hilfsstoffe, wie z.B. Nano partikel enthält.

Das Amphiphil hat bevorzugt die in Anspruch 3 angegebene Formel I. Als geladene Lipidkomponente werden bevorzugt eingesetzt: das Anion des Dicethylphosphats, der Palmitinsäure, der Stearinsäure, das Anion eines Phospholipids, wie Phosphatidylserin oder Phosphatidsäure oder das Anion eines Sphingolipids wie Sulfatid. In einer besonders günstigen Ausführungsform der Erfindung wird als geladene Lipidkomponente Phosphatidylglycerol eingesetzt.

Die Erfindung kann gleichermaßen mit neutralen Lipidkomponenten wie Phosphatidylcholin oder gesättigten Lipidkomponenten wie Dipalmitoylphosphatidylcholin realisiert werden.

Als Polymer dient z.B. Polyethylenglycol vom Molekulargewicht 2000-10000. Als Trägerflüssigkeit wird im allgemeinen physiologische Kochsalzlösung eingesetzt.

Lab) unter Drucken zwischen 5 und 160 Mpa (50 bis 1600 bar) unterzogen. Edukt, Homogenisator und Produkt werden ggf. temperiert.

3) Fakultativ Gefrier/Tau-Behandlung:

Durch ein- bis mehrmaliges Einfrieren und nachfolgendes Wiederauftauen der Zubereitung während, d.h. zwischen einzelnen Zyklen der Hochdruckhomogenisation oder an deren Ende wird eine homogenere Durchmischung des Ansatzes erreicht und evtl. die vorgebildeten Liposomen vorübergehend destabilisiert, so daß Liposomen mit noch mehr inkorporiertem Taxol gebildet werden

4) Fakultativ Gefriertrocknen und Redispergieren:

Durch ein- bis mehrmaliges Gefriertrocknen und nachfolgendes Redispergieren der Zubereitungen bevorzugt während, d.h. zwischen einzelnen Zyklen der Hochdruckhomogenisation oder an deren Ende wird eine homogenere Durchmischung des Ansatzes erreicht und die vorgebildeten Liposomen vorübergehend destabilisiert, so daß Liposomen mit noch mehr inkorporiertem Taxol gebildet werden.

Fakultativ Überführung der Zubereitung in eine freifließende Liposomendispersion:

Durch schrittweise Zugabe von wäßrigem Medium in Volumenanteilen von I bis 30 % des Volumens der Zubereitung und mechanisches Mischen z.B. durch manuelles Schütteln oder mittels eines Vortex-Mischers wird das dreidimensionale Gelgerüst zerlegt und die vorgebildeten Liposomen freigesetzt.

6) Fakultativ Filtration der Liposomendispersion:

Falls die Liposomengröße nach oben hin begrenzt werden soll bzw. eine sterile Zubereitung erhalten werden soll, kann die Liposomendispersion durch Filter mit einer Porenweite von 0,1 μm bis 1 μm filtriert werden.

Die erfindungsgemäße Zubereitung, die Liposomen in dichter Packung enthält (Liposomengel), eignet sich als Wirkstoffdepot, das den Wirkstoff langsam freisetzt und zwar entweder in gelöster Form oder in Form einzelner Wirkstoff-enthaltender Liposomen. Diese Zubereitung kann durch Injektion (z.B. i.m., i.p.) oder Implantation angewendet werden. Aber auch ein Einbringen in Körperhöhlen oder ein Aufbringen auf Schleimhäute, auf die Hornhaut des Auges (Kornea) oder Hautpartien ist möglich. Somit dient die Zubereitung als Träger des Wirkstoffs sowie ggf. zu dessen modifizierter Freigabe.

Die erfindungsgemäße Zubereitung, die Liposomen in freifließender Form enthält, eignet sich als Träger des Wirkstoffs. Diese Zubereitung kann durch Injektion (z.B. i.v., i.m.) oder ebenfalls durch Einbringen in Körperhöhlen oder Aufbringen auf Schleimhäute, auf die Homhaut des Auges (Kornea) oder Hautpartien angewendet werden. Die erfindungsgemäß verkapselten Liposomen führen zu einer Verteilung des liposomalen Wirkstoffs im Körper, die selektiv eine hohe und lange andauernde Wirkstoffkonzentration am Wirkort bewirkt und damit zu einer Verbesserung der Wirkung oder zu einer Verbesserung des Verhältnisses von Wirkung zu Nebenwirkung.

Zur spontanen Vesikelbildung wird die Taxol/Verkapselungsmittel/Treibgas-Mischung aus Dosieraerosolen versprüht und bildet nach dem Verdampfen des

Я

Treibgases auf der Lungenoberfläche spontan liposomal verkapseltes Taxol. Alternativ können vorgebildete Taxol-Liposomen vernebelt werden. Dieser Weg ist vor allem dann vorzuziehen, wenn ein direkter Einsatz gegen Lungenmetastasen beabsichtigt ist.

Das liposomal verkapselte Taxol ist als Zytostatikum verwendbar. Diese Verwendung kann allein oder in Kombination mit anderen Wirkstoffen wie Carboplatin oder liposomal verkapseltem Carboplatin erfolgen. Bevorzugt ist der Einsatz gegen Hirntumoren, maligne Melanome, Lebermetastasen, Lungenmetastasen, Mammakarzinome und gegen Urogenitalkarzinome.

Bei der Behandlung u.a. eines menschlichen Mamma-Karzinoms auf der Nude-Maus wurde nach einmaliger Gabe von 50 mg/kg liposomal verkapseltem Taxols, im Vergleich zur behandelten Taxolgruppe (4x12,5 mg/kg) eine signifikante Tumorvolumenhemmung erreicht.

Die Erfindung soll nachfolgend durch Ausführungsbeispiele näher erläutert werden.

Beispiel 1

Ein Lipidfilm, bestehend aus 1500 mg Eiphosphatidylcholin und 30 mg Taxol. wird in 30 ml steriler, Calcium-freier Phosphat-gepufferter (pH 7.2-7.4) Kochsalzlösung dispergiert.

Die entstandene Dispersion multischichtiger Liposomen wird im Hochdruckhomogenisator (Gaulin Mikrolab 40) bei 700 bar behandelt. Die entstandene Liposomendispersion (SUV) ist bei 4 Grad Celsius kurzzeitig lagerfähig und eignet sich zur parenteralen (i.v.) Applikation.

Zur längeren Lagerung eignet sich die Gelbildung bzw. die Lyophilisierung.

Liposomen, hergestellt wie im Beispiel 1 werden mit einem geeigneten Vernebler aerosolisiert (z.B. Aero-Tech II) und somit der inhalativen Applikation zugänglich gemacht.

Beispiel 3

Beispiel 2

200 mg Taxol, 200 mg Verkapselungsmittel nach Anspruch 2 und 400 μ l Ethanol (90%) werden in einen Druckgasbehälter dosiert. Nach Aufbördeln eines Dosierventils (z. B. Perfect Valois DF 10/150 ACT) wird die Zubereitung mit 10 ml druckverflüssigtem Dimethylether versetzt, so daß die klare bis opaleszierende oder leicht getrübte Lösung entsteht.

Beispiel 4

Wie Beispiel 3, jedoch unter Verwendung von druckverflüssigtem Isobutan als Treibgas.

Beispiel 5

Wie Beispiel 3, jedoch unter Verwendung von druckverflüssigtem Propan/Butan (15/85) als Treibgas.

Patentansprüche

- Liposomal verkapseltes Taxol, dadurch gekennzeichnet, daß es durch Hochdruckhomogenisierung bzw. durch Aerosolbildung erzeugt wurde.
- Liposomal verkapseltes Taxol nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es als Verkapselungsmittel
 - a) ein natürliches, halbsynthetisches oder vollsynthetisches Amphiphil,
 wie ein Lipid, ein Tensid oder einen Emulgator.
 - eine geladene Lipidkomponente und/oder eine gesättigte Lipidkomponente und/oder eine Etherlipidkomponente,
 - c) ein Polymer
 - d) eine Trägerflüssigkeit und ggf. zusätzliche Hilfsstoffe, wie z.B.
 Nanopartikel enthält.
- Liposomal verkapseltes Taxol nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß es ein natürliches, halbsynthetisches oder vollsynthetisches Amphiphil der allgemeinen Formel I.

$$\begin{array}{c} CH_2-O-R_1 \\ R_2-O-CH & O & CH_3 \\ I & II & +/\\ CH_2-P-CH_2-CH_2-N-CH_3 \\ & -O & CH_3 \end{array}$$

worin R_1 und R_2 C_{10} - C_{20} -Alkanoyl, -Alkenoyl, -Alkyl, -Alkenyl bedeuten, enthält.

- 4. Liposomal verkapseltes Taxol nach Anspruch 1-3, dadurch gekennzeichnet, daß es als geladene Lipidkomponente das Anion des Dicethylphosphats, der Palmitinsäure, der Stearinsäure, das Anion eines Phospholipids, wie Phosphatidylserin, Phosphatidsäure, oder das Anion eines Sphingolipids, wie Sulfatid enthält.
- Liposomal verkapseltes Taxol nach Anspruch 1-4, dadurch gekennzeichnet, daß es als geladene Lipidkomponente ein chemisch modifiziertes Phosphatidylethanolamin enthält, über das Proteine (wie z.B. Antikörper) angekoppelt werden können.
- Liposomal verkapseltes Taxol nach Anspruch 1-5, dadurch gekennzeichnet, daß es als neutrale Lipidkomponente Phosphatidylcholin enthält.
- Liposomal verkapseltes Taxol nach Anspruch 1-5, dadurch gekennzeichnet, daß es als geladene Lipidkomponente Phosphatidylserin enthält.
- Liposomal verkapseltes Taxol nach Anspruch 1-5, dadurch gekennzeichnet, daß es als geladene Lipidkomponente Phosphatidylglycerol enthält.
- Liposomal verkapseltes Taxol nach Anspruch 1-5, dadurch gekennzeichnet, daß es als gesättigte Lipidkomponenten Dipalmitoylphosphatidylcholin enthält.
- Liposomal verkapseltes Taxol nach Anspruch 1-5, dadurch gekennzeichnet, daß es als gesättigte Lipidkomponenten Dimyrestoylphosphatidylcholin enthält

- Liposomal verkapseltes Taxol nach Anspruch 1-5 dadurch gekennzeichnet, daß es als geladene Lipidkomponente Etherlipide enthält.
- Liposomal verkapseltes Taxol nach Anspruch 1-11, dadurch gekennzeichnet, daß in bzw. an der Membran der Vesikel (über chemische Kopplung)
 Polyethylenglycol (MG 2000-10000) enthält.
- Pharmazeutische Zubereitung, enthaltend eine wirksame Menge verkapseltes Taxol nach Anspruch 1-12 und pharmazeutisch übliche Träger- und Zusatzstoffe.
- 14. Verfahren zur Herstellung von liposomal verkapseltem Taxol nach Anspruch 1-12, dadurch gekennzeichnet, daß ein Gemisch von membranbildenden Amphiphilen, in denen Taxol gelöst wurde, und eine wäßrige Phase, ggf. nach Herstellung eines dünnen, trockenen Lipidfilms, nachfolgender Entfernung der Lösungsmittel durch Evaporation und Dispergieren in Wasser, ein- oder mehrmals, höchstens fünfzigmal, einer Hochdruckhomogenisation mit Drucken von 50 bis 1600 bar (5-160 Mpa) unterzogen wird und ggf. nachfolgend eine Gefrier/Tau-Behandlung, ggf. eine Überführung in eine freifließende Dispersion und anschließend ggf. eine Extrusion durch Filter mit einer Porenweite von 0.1 bis 1 um erfolgt.
- 15. Verfahren zur Herstellung von liposomal verkapseltem Taxol nach An spruch 1-12 durch Aerosolbildung, dadurch gekennzeichnet, daß eine vorgefertigte Liposomen-Mischung in fester bzw. flüssiger Form mit Taxol vereinigt und nachfolgend in speziellen Aerosol-bildenden Vorrichtungen behandelt wird

- 16 Verfahren zur Herstellung von liposomal verkapseltem Taxol nach Anspruch 1-12, dadurch gekennzeichnet, daß Taxol und die Verkapselungsmittel in einem druckverflüssigten Treibgas gelöst vorliegen und nach Verdampfen des Treibgases durch spontane Vesikelbildung auf dem Lungenephithel in liposomal verkapseltes Taxol überführt werden.
- Verwendung von liposomal verkapseltem Taxol nach Anspruch 1-12 als Cytostatikum.
- Verwendung von liposomal verkapseltem Taxol nach Anspruch 17 in Kombination mit anderen Wirkstoffen.
- Verwendung von liposomal verkapseltem Taxol nach Anspruch 17 in Kombination mit liposomal verkapseltem Carboplatin.
- Verwendung von liposomal verkapseltem Taxol nach Anspruch 17 in Kombination mit Carboplatin.
- Verwendung von liposomal verkapseltem Taxol nach Anspruch 17 gegen Hirntumoren.
- Verwendung von liposomal verkapseltem Taxol nach Anspruch 17 gegen maligne Melanome.
- Verwendung von liposomal verkapseltem Taxol nach Anspruch 17 gegen Lebermetastasen.
- Verwendung von liposomal verkapseltem Taxol nach Anspruch 17 gegen Lungenmetastasen.

- Verwendung von liposomal verkapseltem Taxol nach Anspruch 17 gegen Mammakarzinome.
- Verwendung von liposomal verkapseltem Taxol nach Anspruch 17 gegen Urogenitalkarzinome.
- Verwendung von liposomal verkapseltem Taxol in Kombination mit lipo somal verkapseltem Carboplatin in Aerosolform nach Anspruch 19 gegen Lungenmetastasen.

Abb. 1

Mammacarcinom MaTu Taxol in SUV

Topic:

Ncr.nu/nu weiblich Animals:

MaTu Tumor:

S.C.

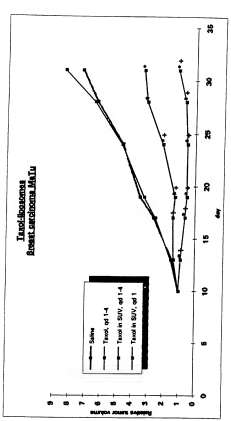
i.p Therapy:

6) Tumor	
BWC (%	
Toxic deaths	
Dose	
Treatment	5
Substance	
Nu.mice	
Group	
ER:	SA

Group	Nu.mice Substance	Substance	Treatment	Dose	Toxic deaths	BWC (%) Tumor	Turnor
			(b)	(mg/kg/inj.)	(p)	d10-13	growth
٧	8	Saline	10-13			-	s. Abb
В	•	Taxol	10-13	12,5	(91)	÷	
C	∞	Taxol in SUV 10-13	10-13	12,5	2 (21,32)	_	
	0	816f					
D	∞	Taxol in SUV 10	01	20		2	

Einmalige Behandlung = Therapie an 4 auseinandersolgenden Tagen (Depotestekt?) gleiches Körpergewicht in allen Gruppen Liposomen besser als freies Taxol Comment:

ERSATZBLATT



significant to controls
 significant to free Taxol

Treatment: I.p., qd 1-4, 12,5 mg/kg/d qd1, 50 mg/kg

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr tal Application No PCT/DE 95/01163

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 6 A61K31/335 A61K9/127

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO,A,93 18751 (GEORGETOWN UNIVERSITY,U.S.A.) 30 September 1993 cited in the application see the whole document	1-11,14
A	WO,A,93 25225 (UNIVERSITY OF MASSACHUSETTS MEDICAL CENTER,U.S.A.) 23 December 1993 see claims 1-11 see page 11, line 23 - line 27 see page 12, line 19 - line 24	1-11,14
	-/	

A raide decanents are insect in the continuation of box C.	X Patent family memoers are insect in active.
* Special casegores of cited documents: *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of parcicular relevance *E* carrier document but published on or after the international filing date *L* document which may throw doubte on promby claim(d) or catalogue of the control of the contro	To later document published after the international filling date or privently date and not in conflict with the application but invention determined the primarple or theory underlying the invention. "A" document of particular relevance; the daimed invention cannot be considered not or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken above to involve an inventive step when the document is taken above document of particular relevance, the daimed invention of the document is continued with one or more other such documents accomments, such combination being obvious to a person skilled at the set. "A" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
15 December 1995	0 4. 01. 96
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer
European Patent Office, P.B. 5818 Patendaan 2 NL - 2230 HV Riswojk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Scarponi, U

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte. mai Application No PCT/DE 95/01163

Relevant to claim No.
1-11,14
1-11,14
1-11,14
1-4, 6-10, 14

INTERNATIONAL SEARCH REPORT Internal Application No PCT/DE 95/01163

Patent document cited in search report	Publication date	Patent fa member		Publication date
WO-A-9318751	30-09-93	AU-B- CA-A- US-A-	3922193 2132711 5424073	21-10-93 30-09-93 13-06-95
WO-A-9325225	23-12-93	AU-B-	4633893	04-01-94
WO-A-9426254	24-11-94	AU-B-	6833994	12-12-94
US-A-5415869	16-05-95	AU-B- CA-A- EP-A- WO-A-	1176995 2153326 0683664 9513053	29-05-95 18-05-95 29-11-95 18-05-95

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter nales Aktenzeichen PCT/DE 95/01163

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 A61K31/335 A61K9/127

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) $IPK \ 6 \qquad A61K$

Retherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veroffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

X Westere Veröffentlichungen und der Fortsetzung von Feld C zu

Kategone*	Bezeichnung der Veröffentlichung, zoweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	WO,A,93 18751 (GEORGETOWN UNIVERSITY,U.S.A.) 30.September 1993 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument	1-11,14
A	WO, A, 93 25225 (UNIVERSITY OF MASSACHUSETTS MEDICAL CENTER, U.S.A.) 23. Dezember 1993 siehe Ansprüche 1-11 siehe Seite 11, Zeile 23 - Zeile 27 siehe Seite 12, Zeile 29 - Zeile 24	1-11,14

_	enthenmen	
.O. A.	mider Kategoren von angegebrenn Verolfentletungen : erferfülletung, die den allgemenn Studie der Techtak stellnere, ter notik als betonder bedeltung autunehn im kannen dem der den der den der den kannen kannen dem der der der der der der den kanneldestamm veröffentlicht vorden als erolffentlichung, die gesepet sit, einen Prioritätsangsiehe werfellaht erolffentlichung, die gesepet sit, einen Prioritätsangsiehe werden kannel kannel der der der der der kannel kannel erolffentlichung, die er der der der der der der der der der der der der der der der der der der der der der	"T Spätzer Veroffentischung, die nach dem internationalen Anneddestums oder dem Prorotatatum veroffentisch verden in und nicht der Germanische Spätzer der Spätzer
Datum	des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
	15.Dezember 1995	0 4. 01. 96
Name	und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäuscher Patentamt, P.B. 3818 Patentilaan 2 NL - 2220 HY Rijssynj Td. (~31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (~31-70) 340-3016	Bevollmächigter Bediensteter Scarponi, U

X Siehe Anhang Patentfamilie

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interr ales Aktenzeichen
PCT/DE 95/01163

	FC1/DE 35/01163	
C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategone Bezeichnung der Veroffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betra	acht kommenden Teile Betr. Anspr	uch Nr.
CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 121, no. 4, 25. Juli 1994 Columbus, Ohio, US; abstract no. 42658, siehe Zusammenfassung & PHARM. RES., Bd. 11, Nr. 6, 1994 Seiten 889-896, A. SHARMA ET AL. 'NOVEL TAXOL FORMULATIONS: PREPARATION AND CHARACTERIZATION OF TAXOL-CONTAINING LIPOSOMES.'	1-:	11,14
P,A WO,A,94 26254 (THE LIPOSOME COMPANY INC.,U.S.A.) 24.November 1994 siehe Seite 4, Zeile 32 - Seite 5, Zeile 12 siehe Ansprüche	1-1	.1,14
US,A,5 415 869 (R.M.STRAUBINGER ET AL.) 16.Mai 1995 siehe Spalte 7, Zeile 12 - Zeile 42 siehe Spalte 9, Zeile 44 - Zeile 52 siehe Ansprüche	1-46-1	ò,14

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte: nales Aktenzeichen
PCT/DE 95/01163

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied Patent	l(er) der familie	Datum der Veröffentlichung
WO-A-9318751	30-09-93	AU-B- CA-A- US-A-	3922193 2132711 5424073	21-10-93 30-09-93 13-06-95
WO-A-9325225	23-12-93	AU-B-	4633893	04-01-94
W0-A-9426254	24-11-94	AU-B-	6833994	12-12-94
US-A-5415869	16-05-95	AU-B- CA-A- EP-A- WO-A-	1176995 2153326 0683664 9513053	29-05-95 18-05-95 29-11-95 18-05-95